- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro
- TIPO OMPIS



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 8. November 2001 (08.11.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/83462 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 265/36, 235/06, 413/12, A61K 31/536, 31/4184, A61P 11/00
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/04278

(22) Internationales Anmeldedatum:

14. April 2001 (14.04.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

SP00-3424 27. April 2000 (27.04.2000) EC 100 51 318.2 17. Oktober 2000 (17.10.2000) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; 55216 Ingelheim (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHROMM, Kurt [DE/DE]; In der Doerrwiese 35, 55218 Ingelheim/Rhein (DE). WALLAND, Alexander [AT/DE];

Wilhelm-Leuscher-Strasse 20, 55218 Ingelheim/Rhein (DE). BOZUNG, Karl-Heinz [DE/DE]; Hindemithstrasse 39, 55127 Mainz (DE). SCHOLLENBERGER, Hermann [DE/DE]; Hauffstrasse 4, 55218 Ingelheim/Rhein (DE).

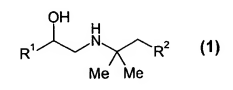
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AU, BG, BR, CA, CN, CO, CZ, EE, HR, HU, ID, IL, IN, JP, KR, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, UA, US, UZ, VN, YU, ZA.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\u00fcr \u00e4nderungen der Anspr\u00fcche geltenden Frist; Ver\u00f6ffentlichung wird wiederholt, falls \u00e4nderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: NOVEL, SLOW-ACTING BETAMIMETICS, A METHOD FOR THEIR PRODUCTION AND THEIR USE AS MEDICAMENTS
- (54) Bezeichnung: NEUE, LANGWIRKSAME BETAMIMETIKA, VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG UND DEREN VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL



(57) Abstract: The invention relates to betamimetics of the general formula (1), wherein R¹ represents a group (a), where R³ represents benzyl which can optionally be substituted by methoxy, R⁴ represents hydrogen, or R³ and R⁴ conjointly represent a -CO-CH₂-O- bridge, whereby the carbonyl group of this bridge is bonded to the nitrogen; R² represents a group selected from (b) and (c), whereby R⁵ represents dimethylamino, methoxy or butoxy, X represents a nitrogen or a carbon, R⁶ represents methoxyphenyl if X is nitrogen, or if X is carbon, an

annellated phenyl ring likewise linked to X. The invention also relates to a method for the production of said betamimetics and to their use as medicaments,

(57) Zusammenfassung: Betamimetika der allgemeinen Formel (1) worin R¹ eine Gruppe wobei R³ Benzyl, das gegebenenfalls durch Methoxy substituiert sein kann; R⁴ Wasserstoff oder R³ und R⁴ gemeinsam eine-CO-CH₂-O-Brücke, wobei die Carbonylgruppe dieser Brücke an den Stickstoff gebunden ist, R² ein Rest ausgewählt aus, wobei R⁵ Dimethylamino, Methoxy oder Butoxy; X ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff, R⁶ falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder falls X kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der ebenfalls an X verknüpft ist, bedeuten. Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung als Arzneimittel.



Neue, langwirksame Betamimetika, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Arzneimittel

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Betamimetika der allgemeinen Formel 1

5

$$R^1$$
 H
 R^2
 Me
 Me
 Me
 Me

worin die Reste \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 die in den Ansprüchen und in der Beschreibung genannten Bedeutungen haben können, Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung als Arzneimittel.

10

Hintergrund der Erfindung

Betamimetika (ß-adrenerge Substanzen) sind aus dem Stand der Technik bekannt. Sie können in einer Vielzahl von therapeutischen Anwendungsgebieten sinnvoll eingesetzt werden.

15

Zur medikamentösen Therapie von Erkrankungen ist es häufig wünschenswert, Arzneimittel mit einer längeren Wirkungsdauer bereitzustellen. Hierdurch kann in der Regel gewährleistet werden, daß die zur Erzielung des therapeutischen Effekts erforderliche Konzentration des Wirkstoffs im Organismus über einen längeren Zeitraum gegeben ist, ohne eine allzu häufige, wiederholte Gabe des Arzneimittels durchführen zu müssen. Die Applikation eines Wirkstoffs in längeren zeitlichen Abständen trägt im übrigen in hohem Maße zum Wohlbefinden des Patienten bei.

Es ist daher Aufgabe der vorliegenden Erfindung, Betamimetika bereitzustellen, die durch eine längere Wirkdauer gekennzeichnet sind und somit zur Herstellung von Arzneimitteln mit längerer Wirksamkeit Verwendung finden können.

Detaillierte Beschreibung der Erfindung

Überraschenderweise wurde gefunden, daß die vorstehend genannte Aufgabe durch 30 Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> gelöst werden.

Dementsprechend betrifft die vorliegende Erfindung Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u>

worin

5

R¹ eine Gruppe

wobei

R³ Benzyl, das gegebenenfalls durch Methoxy substituiert sein

kann;

R4 Wasserstoff

oder

 ${\sf R}^3$ und ${\sf R}^4$ gemeinsam eine -CO-CH2-O- Brücke, wobei die

10 Carbonylgruppe dieser Brücke an den Stickstoff gebunden ist,

R2 ein Rest ausgewählt aus

$$\mathbb{R}^5$$
 und \mathbb{R}^6

wobei

R⁵ Dimethylamino, Methoxy oder Butoxy;

X ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff,

R6 falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder

falls X Kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der

ebenfalls an X verknüpft ist,

20 bedeuten.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel **1**, worin

R1 ein Rest ausgewählt aus

25

15

R2 ein Rest ausgewählt aus

bedeuten.

5 Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel 1, worin

R¹ ein Rest ausgewählt aus

10 R² ein Rest ausgewählt aus

bedeuten.

15 Erfindungsgemäß von besonderer Bedeutung sind Verbindungen der Formel 1, worin

R1 eine Gruppe

wobei

R³ und R⁴ gemeinsam eine -CO-CH₂-O- Brücke, wobei die Carbonylgruppe dieser Brücke an den Stickstoff gebunden ist,

R² ein Rest ausgewählt aus

$$\mathbb{R}^6$$
 und \mathbb{R}^6 .

5

10

wobei

R⁵ Dimethylamino, Methoxy oder Butoxy;

X ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff,

R6 falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder

falls X Kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der

ebenfalls an X verknüpft ist, bedeuten.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u>, worin R1

HN

15

 R^2

ein Rest ausgewählt aus

bedeuten.

20 Von erfindungsgemäß gleichrangiger Bedeutung sind Verbindungen der Formel 1, worin

R1 eine Gruppe

WO 01/83462

5

wobei

R³ Benzyl, das gegebenenfalls durch Methoxy substituiert sein

kann;

R⁴ Wasserstoff;

5

10

R² die Gruppe

wobei

X ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff,

R6 falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder

falls X Kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der ebenfalls an X verknüpft ist, bedeuten.

- 15 Von erfindungsgemäß herausragender Bedeutung sind die folgenden Verbindungen der Formel 1:
 - 1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol,
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-
- 20 dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylaminolethanol,
 - 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,

In den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel 1 kann R¹ für die Gruppe

und bevorzugt für eine der Gruppen

5

stehen. Von den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel $\underline{1}$ sind insbesondere die bevorzugt, in den die Hydroxylgruppe in den vorstehend genannten Resten R^1 in ortho- oder meta-Position zum Aminosubstituenten steht. Besonders bevorzugt steht die Hydroxygruppe in ortho-Position zum Amino-Rest.

10

Gegenstand der Erfindung sind die jeweiligen Verbindungen der Formel 1 gegebenenfalls in Form der einzelnen optischen Isomeren, Mischungen der einzelnen Enantiomeren oder Racemate sowie in Form der freien Basen oder der entsprechenden Säureadditionssalze mit pharmakologisch unbedenklichen Säuren - wie beispielsweise Säureadditionssalze mit Halogenwasserstoffsäuren - beispielsweise Chlor- oder Bromwasserstoffsäure - oder organische Säuren – wie z.B. Essig-, Oxal-, Fumar-, Diglycolsäure oder Methansulfonsäure.

Von den vorstehend genannten Säureadditionssalzen sind die Salze der Chlorwasserstoffsäure, der Methansulfonsäure und der Essigsäure erfindungsgemäß besonders bevorzugt.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen kann, wie nachstehend erläutert, zum Teil in Analogie zu im Stand der Technik bereits bekannten Vorgehensweisen erfolgen (Schema 1).

Schema 1:

Ausgehend von geeignet substituierten Aldehyden 2, die gegebenenfalls auch in Form ihrer Hydrate vorliegend können, gelingt die Umsetzung mit den Aminen 3 zu den Schiffschen Basen der Formel 4. Verfahren zur Bildung von Schiffschen Basen sind aus dem Stand der Technik bekannt. Diese Schiffschen Basen werden schließend zu den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel 1 reduziert. Diese Reduktion kann beispielsweise mit Methallsalzhydriden vom Typ des Natriumborhydrids in analogie zu bekannten Standardverfahren erfolgen.

10 Gegebenenfalls kann der Einsatz von Schutzgruppen (z.B. Benzylschutzgruppe) erforderlich sein. Deren Einfügung und Abspaltung sind dem Fachmann im Stand der Technik bekannt.

Die nachstehend beschriebenen Synthesebeispiele dienen der weitergehenden Illustration der vorliegenden Erfindung. Sie sind allerdings nur als exemplarische Vorgehensweisen zur weitergehenden Erläuterung der Erfindung zu verstehen, ohne selbige auf den nachfolgend exemplarisch beschriebenen Gegenstand zu beschränken.

20 Beispiel 1: 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol:

25 Darstellung der Schiffschen Base (Verbindung der Formel 4)

Zu einer auf 70°C erwärmten Löusng von 250ml Ethanol und 9,6g (0,05Mol) 3-(4-N,N-Dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamin gibt man 19,1 g (0,058 Mol) [2H-5-Benzyloxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-glyoxalhydrat und rührt 15 Minuten. Nach dem Abkühlen werden die ausgefallenen Kristalle abgesaugt und getrocknet.

Ausbeute: 24g = 99% d. Th.; Fp = 201 - 204°C.

Reduktion der Schiffschen Base zu 1-[2H-5-Benzyloxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylamino-phenyl)-2-methyl-2-propylamino]-ethanol:

- 5 24g der Schiffschen Base (0,0495 mol) werden in einer Mischung von 120ml Ethanol/120ml Dioxan suspendiert und innerhalb von 30 Minuten bei 10-20°C mit 2g NaBH₄ versetzt und eine Stunde gerührt. Nach Zugabe von 10ml Aceton wird 30 Minuten nachgerührt, mit 300ml Essigester verdünnt, die Essigesterphase zweimal mit ~ 200ml Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und das Lösemittel im
- Vakuum abdestilliert. Aus dem Rückstand wird mit Alkohol/Aceton durch Ansäuern mit konz. Salzsäure das Dihydrochlorid isoliert und abgesaugt.

Ausbeute: 17,5g = 62,6% d. Th.; Fp = 180 - 185°C.

Abspaltung der Schutzgrupper zur Titelverbindung:

3,5g der vorstehend erhaltenen Benzylverbindung (0,0066 Mol) werden in 75ml Methanol unter Zusatz von 0,5g Pd/C bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Der Katalysator wird abgesaugt, das Filtrat eingeengt, abgesiebt und die ausgefallenen Kristalle abgetrennt.

Ausbeute: 2,4g = 82,8% d. Th.; $Fp = 216 - 218^{\circ}C$ (Hydrochlorid).

20

Beispiel 2: 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2-methyl-2-propylaminolethanol:

25

Die Herstellung der Titrelverbindung erfolgt in Analogie zur Vorgehensweise unter Beispiel 1.Fp = 189-190°C (Methansulfonat).

WO 01/83462

9

Beispiel 3: 1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol:

5

Die Herstellung der Titrelverbindung erfolgt in Analogie zur Vorgehensweise unter Beispiel 1.Fp = 154-155°C (Acetat).

Beispiel 4: 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-methoxyphenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol:

Die Herstellung der Titrelverbindung erfolgt in Analogie zur Vorgehensweise unter:

15 Beispiel 1.Fp = 202-205°C (Hydrochlorid).

Beispiel 5: 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-{4-[3-(4-methoxyphenyl)-1,2,4-triazol-3-yl]-2-methyl-2-butylamino}ethanol:

20

Die Herstellung der Titrelverbindung erfolgt in Analogie zur Vorgehensweise unter Beispiel 1.Fp = 175-179°C (Hydrochlorid).

Wie gefunden wurde, zeichnen sich die Verbindungen der allgemeinen Formel 1 durch vielfältige Anwendungsmöglichkeiten auf therapeutischem Gebiet aus. Hervorzuheben sind solche Anwendungsmöglichkeiten, für welche die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel 1 aufgrund ihrer pharmazeutischen Wirksamkeit als Betamimetikum bevorzugt zur Anwendung gelangen können.

10

Dies sind beispielsweise die Therapie des Bronchialasthmas (Erschlaffung des Bronchialmuskels), die Behandlung der endzündlichen Komponente in der COPD, die Hemmung verfrüht einsetzender Wehen in der Geburtshilfe (Tokolyse), die Wiederherstellung des Sinusthythmus im Herzen bei atrio-ventrikulärem Block sowie die Behebung bradykaler Herzrhythmusstörugen (Antiarrhythmikum), die Therapie des Kreislaufschocks (Gefäßerweiterung und Steigerung des Herzzeitvolumens) sowie die Behandlung von Juckreiz und Entzündungen der Haut.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> können allein oder in Kombination mit anderen erfindungsgemäßen Wirkstoffen der Formel <u>1</u> zur Anwendung gelangen. Gegebenenfalls können die Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> auch in Kombination mit weiteren pharmakologisch aktiven Wirkstoffen eingesetzt werden. Es handelt sich hierbei insbesondere um Anticholinergika, gegebenfalls andere Betamimetica, Antiallergika, PAF-Antagonisten, Leukotrien-Antagonisten und Steroide sowie Wirkstoffkombinationen davon.

Als Beispiele für Anticholinergika sind zu nennen das Ipratropiumbromid,
Oxitropiumbromid und insbesondere das Tiotropiumbromid.
Arzneimittelkombinationen die neben den erfindungsgemäßen Verbindungen der
Formel 1 das Tiotropiumbromid als weiteren Wirkstoff enthalten sind
erfindungsgemäß besonders bevorzugt. Diese Kombination ist von besonderer
Bedeutung bei der Behandlung von Asthma oder COPD, insbesondere von COPD.

Geeignete Anwendungsformen zur Applikation der Verbindungen der Formel 1 sind beispielsweise Tabletten, Kapseln, Zäpfchen, Lösungen etc. Der Anteil der pharmazeutisch wirksamen Verbindung(en) sollte jeweils im Bereich von 0,05 bis 90 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 50 Gew.-% der Gesamtzusammensetzung liegen. Entsprechende Tabletten können beispielsweise durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit bekannten Hilfsstoffen, beispielsweise inerten Verdünnungsmitteln, wie Calciumcarbonat, Calciumphosphat oder Milchzucker, Sprengmitteln, wie Maisstärke oder Alginsäure, Bindemitteln, wie Stärke oder Gelatine, Schmiermitteln, wie Magnesiumstearat oder Talk, und/oder Mitteln zur Erzielung des Depoteffektes, wie Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat, oder Polyvinylacetat erhalten werden. Die Tabletten können auch aus mehreren Schichten bestehen.

Entsprechend können Dragees durch Überziehen von analog den Tabletten hergestellten Kernen mit üblicherweise in Drageeüberzügen verwendeten Mitteln, beispielsweise Kollidon oder Schellack, Gummi arabicum, Talk, Titandioxid oder Zucker, hergestellt werden. Zur Erzielung eines Depoteffektes oder zur Vermeidung

35

. 20

von Inkompatibilitäten kann der Kern auch aus mehreren Schichten bestehen. Desgleichen kann auch die Drageehülle zur Erzielung eines Depoteffektes aus mehreren Schichten bestehen, wobei die oben bei den Tabletten erwähnten Hilfsstoffe verwendet werden können.

- Säfte der erfindungsgemäßen Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen können zusätzlich noch ein Süßungsmittel, wie Saccharin, Cyclamat, Glycerin oder Zucker sowie ein geschmacksverbesserndes Mittel, z.B. Aromastoffe, wie Vanillin oder Orangenextrakt, enthalten. Sie können außerdem Suspendierhilfsstoffe oder Dickungsmittel, wie Natriumcarboxymethylcellulose, Netzmittel, beispielsweise
- 10 Kondensationsprodukte von Fettalkoholen mit Ethylenoxid, oder Schutzstoffe, wie p-Hydroxybenzoate, enthalten.
- Lösungen werden in üblicher Weise, z.B. unter Zusatz von Isotonantien, Konservierungsmitteln, wie p-Hydroxybenzoaten, oder Stabilisatoren, wie

 15 Alkalisalzen der Ethylendiamintetraessigsäure, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und /oder Dispergiermitteln, wobei beispielsweise bei der Verwendung von Wasser als Verdünnungsmittel gegebenenfalls organische Lösemittel als Lösevermittler bzw. Hilflösemittel eingesetzt werden können, hergestellt und in Injektionsflaschen oder Ampullen oder Infusionsflaschen abgefüllt.
 - Die eine oder mehrere Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen enthaltenden Kapseln können beispielsweise hergestellt werden, indem man die Wirkstoffe mit inerten Trägern, wie Milchzucker oder Sorbit, mischt und in Gelatinekapseln einkapselt.
- 25 Geeignete Zäpfchen lassen sich beispielsweise durch Vermischen mit dafür vorgesehenen Trägermitteln, wie Neutralfetten oder Polyäthylenglykol beziehungsweise dessen Derivaten, herstellen.
 - Als Hilfsstoffe seien beispielsweise Wasser, pharmazeutisch unbedenkliche organische Lösemittel, wie Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Öle pflanzlichen
- Ursprungs (z.B. Erdnuß- oder Sesamöl), mono- oder polyfunktionelle Alkohole (z.B. Ethanol oder Glycerin), Trägerstoffe wie z.B. natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure und Silikate), Zucker (z.B. Rohr-, Milch- und Traubenzucker) Emulgiermittel (z.B. Lignin, Sufitablaugen, Methylcellulose, Stärke und
- Polyvinylpyrrolidon) und Gleitmittel (z.B. Magnesiumstearat, Talkum, Stearinsäure und Natriumlaurylsulfat) erwähnt.

Die Applikation erfolgt in üblicher Weise, bei der Therapie von Asthma oder COPD vorzugsweise inhalativ.

PCT/EP01/04278

Im Falle der oralen Anwendung können die Tabletten selbstverständlich außer den genannten Trägerstoffen auch Zusätze, wie z.B. Natriumcitrat, Calciumcarbonat und Dicalciumphosphat zusammen mit verschiedenen Zuschlagstoffen, wie Stärke, vorzugsweise Kartoffelstärke, Gelatine und dergleichen enthalten. Weiterhin können Gleitmittel, wie Magnesiumstearat, Natriumlaurylsulfat und Talkum zum Tablettieren mitverwendet werden. Im Falle wäßriger Suspensionen können die Wirkstoffe außer den obengenannten Hilfsstoffen mit verschiedenen Geschmacksaufbesserern oder Farbstoffen versetzt werden.

Die Dosierung der erfindungsgemäßen Verbindungen ist naturgemäß stark von der Applikationsart und der zu therapierenden Erkrankung abhängig. Bei inhalativer Applikation zeichnen sich die Verbindungen der Formel 1 bereits bei Dosen im μg-Bereich durch eine hohe Wirksamkeit aus. Auch oberhalb des μg-Bereichs, lassen sich die Verbindungen der Formel 1 sinnvoll einsetzen. Die Dosierung kann dann beispielsweise auch im Grammbereich liegen.

Die nachfolgenden Formulierungsbeipiele illustrieren die vorliegende Erfindung ohne sie jedoch in ihrem Umfang zu beschränken:

20 Pharmazeutische Formulierungsbeispiele

A)	<u>Tabletten</u>	pro Tablette
	Wirkstoff	100 mg
25	Milchzucker	140 mg
	Maisstärke	240 mg
	Polyvinylpyrrolidon	15 mg
	Magnesiumstearat	5 mg
30		500 mg

Der feingemahlene Wirkstoff, Milchzucker und ein Teil der Maisstärke werden miteinander vermischt. Die Mischung wird gesiebt, worauf man sie mit einer Lösung von Polyvinylpyrrolidon in Wasser befeuchtet, knetet, feuchtgranuliert und trocknet.

Das Granulat, der Rest der Maisstärke und das Magnesiumstearat werden gesiebt und miteinander vermischt. Das Gemisch wird zu Tabletten geeigneter Form und Größe verpreßt.

13

	10	
В)	<u>Tabletten</u>	ro Tablette
	Wirkstoff	80 mg
	Milchzucker	55 mg
5	Maisstärke	190 mg
	Mikrokristalline Cellulose	35 mg
	Polyvinylpyrrolidon	15 mg
	Natrium-carboxymethylstärke	23 mg
	Magnesiumstearat	2 mg
10	=	
		400 mg

Der feingemahlene Wirkstoff, ein Teil der Maisstärke, Milchzucker, mikrokristalline Cellulose und Polyvinylpyrrolidon werden miteinander vermischt, die Mischung gesiebt und mit dem Rest der Maisstärke und Wasser zu einem Granulat verarbeitet, welches getrocknet und gesiebt wird. Dazu gibt man die Natriumcarboxymethylstärke und das Magnesiumstearat, vermischt und verpreßt das Gemisch zu Tabletten geeigneter Größe.

C) Ampullenlösung Wirkstoff 50 mg Natriumchlorid 50 mg Aqua pro inj. 5 ml

Der Wirkstoff wird bei Eigen-pH oder gegebenenfalls bei pH 5,5 bis 6,5 in Wasser gelöst und mit Natriumchlorid als Isotonans versetzt. Die erhaltene Lösung wird pyrogenfrei filtriert und das Filtrat unter aseptischen Bedingungen in Ampullen abgefüllt, die anschließend sterilisiert und zugeschmolzen werden. Die Ampullen enthalten 5 mg, 25 mg und 50 mg Wirkstoff.

D) Dosieraerosol

30

,		
	Wirkstoff	0,005
	Sorbitantrioleat	0,1
35	Monofluortrichlormethan und	
	Difluordichlormethan 2:3	ad 100

14

Die Suspension wird in einen üblichen Aerosolbehälter mit Dosierventil gefüllt. Pro Betätigung werden vorzugsweise 50 µl Suspension abgegeben. Der Wirkstoff kann gewünschtenfalls auch höher dosiert werden (z.B. 0.02 Gew.-%).

5	E)	Lösungen	(in mg/100ml)

	Wirkstoff	333.3 mg
	Tiotropiumbromid	333.3 mg
	Benzalkoniumchlorid	10.0 mg
10	EDTA	50.0 mg
	HCI (1n)	ad pH 3.4

Diese Lösung kann in üblicher Art und Weise hergestellt werden.

15 F) <u>Inhalationpulver</u>

Wirkstoff 6 μg
Tiotropiumbromid 6 μg
Lactose Monohydrat ad 25 mg

20 Die Herstellung des Inhaltionspulvers erfolgt in üblicher Art und Weise durch Mischen der einzelnen Bestandteile.



15

Patentansprüche

1) Verbindungen der allgemeinen Formel 1

5

worin

R¹ eine Gruppe

wobei

10 F

R³ Benzyl, das gegebenenfalls durch Methoxy substituiert sein

kann;

 R^4

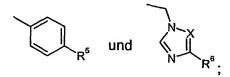
Wasserstoff

oder

R³ und R⁴ gemeinsam eine -CO-CH₂-O- Brücke, wobei die

Carbonylgruppe dieser Brücke an den Stickstoff gebunden ist,

R² ein Rest ausgewählt aus



wobei

20 R⁵

Dimethylamino, Methoxy oder Butoxy;

X

ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff,

R6

falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder

falls X Kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der

ebenfalls an X verknüpft ist,

25

15

bedeuten.

2) Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> gemäß Anspruch 1, worin

R1 ein Rest ausgewählt aus

R² ein Rest ausgewählt aus

10

5

3) Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> gemäß einem der Ansprüche 1, 2 oder 3, worin

R1 ein Rest ausgewählt aus

15

R² ein Rest ausgewählt aus

bedeuten.

 Verbindungen der Formel <u>1</u> gemäß Anspruch 1, worin

R¹ eine Gruppe

wobei

5

R³ und R⁴ gemeinsam eine -CO-CH₂-O- Brücke, wobei die Carbonylgruppe dieser Brücke an den Stickstoff gebunden ist,

10 R² ein Rest ausgewählt aus

$$\mathbb{R}^{6}$$
 und \mathbb{R}^{6} :

wobei

R⁵ Dimethylamino, Methoxy oder Butoxy;

X ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff,

falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder falls X Kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der ebenfalls an X verknüpft ist, bedeuten.

5) Verbindungen nach der allgemeinen Formel <u>1</u> nach Anspruch 1 oder 4, worin

R¹

5 R² ein Rest ausgewählt aus

bedeuten.

10 6) Verbindungen der Formel <u>1</u> nach Anspruch 1, worin

R¹ eine Gruppe

wobei

Benzyl, das gegebenenfalls durch Methoxy substituiert sein kann;

R⁴ Wasserstoff;

R² die Gruppe

20

wobei

19

- X ein Stickstoff oder ein Kohlenstoff,
- R6 falls X Stickstoff bedeutet Methoxyphenyl oder falls X Kohlenstoff bedeutet einen anellierten Phenylring, der ebenfalls an X verknüpft ist, bedeuten.

5

- 7) Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Hydroxygruppe im Rest R¹ zur Aminogruppe ortho- oder metaständig ist.
- 10 8) 1-[3-(4-Methoxybenzyl-amino)-4-hydroxyphenyl]-2-[4-(1-benzimidazolyl)-2-methyl-2-butylamino]ethanol;
 - 9) 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-N,N-dimethylaminophenyl)-2-methyl-2-propylamino]ethanol,

15

10) 1-[2H-5-Hydroxy-3-oxo-4H-1,4-benzoxazin-8-yl]-2-[3-(4-n-butyloxyphenyl)-2- methyl-2-propylamino]ethanol,

20

30

35

- 11) Verbindungen der Formel 1 gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 in Form der einzelnen optischen Isomeren, Mischungen der einzelnen Enantiomeren oder Racemate sowie in Form der freien Basen oder der entsprechenden Säureadditionssalze mit pharmakologisch unbedenklichen Säuren.
- 12) Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel <u>1</u> gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11 als Arzneimittel.
 - 13) Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel <u>1</u> gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Erkrankungen, in denen Betamimetika einen therapeutischen Nutzen entfalten können.
 - - 14) Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel 1 gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Bronchialasthma (Erschlaffung des Bronchialmuskels), der endzündlichen Komponente in der COPD, verfrüht einsetzenden Wehen in der Geburtshilfe (Tokolyse), atrio-ventrikulärem Block sowie bradykaler Herzrhythmusstörugen (Antiarrhythmikum), Kreislaufschocks (Gefäßerweiterung und Steigerung des Herzzeitvolumens) und von Juckreiz und Entzündungen der Haut.

20

- 15) Pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend als Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen der allgemeinen Formel <u>1</u> gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11 gegebenenfalls in Kombination mit üblichen Hilfs- und/oder Trägerstoffen.
- 5 16) Pharmazeutische Zubereitungen nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet daß diese neben einer oder mehrerer der Verbindungen der Formel 1 ferner wenigstens einen weiteren Wirkstoff enthalten, der ausgewählt ist aus der Gruppe der Anticholinergika, Betamimetica, Antiallergika, PAF-Antagonisten, Leukotrien-Antagonisten und Steroide.

10

17) Pharmazeutische Zubereitungen nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet daß diese neben einer oder mehrerer der Verbindungen der Formel <u>1</u> ferner Tiotropiumbromid als Wirkstoff enthalten.

... PCT/EP 01/04278

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D265/36 C07D235/06 C07D413/12 A61K31/536 A61K31/4184 A61P11/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D A61K A61P IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included. In the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Υ EP 0 321 864 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG 1-17 ; BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE)) 28 June 1989 (1989-06-28) the whole document US 4 460 581 A (SCHROMM KURT ET AL) 1-17 17 July 1984 (1984-07-17) the whole document Α WO 91 00088 A (BOEHRINGER INGELHEIM 1-17 FRANCE) 10 January 1991 (1991-01-10) claims A EP 0 455 155 A (BOEHRINGER INGELHEIM 1-17 VETMED) 6 November 1991 (1991-11-06) claims Further documents are listed in the continuation of box C. X I Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: 'T' later document published after the International fliing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 17 August 2001 29/08/2001 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Chouly, J

In nal Application No PCT/EP 01/04278

	ontinuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
egory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
	EP 0 341 559 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG; BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE)) 15 November 1989 (1989-11-15) the whole document	1–17					
	·						
		·					

Information on patent family members

It ional Application No PCT/EP 01/04278

Patent document dited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0321864	Α	28-06-1989	DE	3743265 A	29-06-1989
			AU	2702288 A	22-06-1989
			CZ	8808435 A	14-08-1996
			DD	280099 A	27-06-1990
			DK	700788 A	20-06-1989
			FI	885811 A	20-06-1989
			HU	53866 A,B	28-12-1990
			JP	2000239 A	05-01-1990
			MX	14253 A	01-09-1993
			NO	885598 A	20-06-1989
			NZ	227367 A	26-07-1990
			PH	27509 A	18-08-1993
			PL	276549 A	21-08-1989
			PT	89234 A,B	29-12-1989
			SU	1628854 A	15-02-1991
			US	5223614 A	29-06-1993
			YU	228688 A	31-08-1990
			ZA	8809387 A	29-08-1990
 US 4460581	Α	17-07-1984	 PH	21222 A	21-08-1987
WO 9100088	Α	10-01-1991	FR	2648709 A	28-12-1990
			AU	5953090 A	17-01-1991
4	,		CA	2035470 A	24-12-1990
			EP	0431154 A	12-06-1991
			JP	4501568 T	19-03-1992
EP 0455155	Α	06-11-1991	DE	4014252 A	07-11-1991
			AT	124932 T	15-07-1995
			AT	158277 T	15-10-1997
			AU	645313 B	13-01-1994
			AU	7611191 A	07-11-1991
			BG	60743 B	29-02-1996
			BG	94342 A	30-06-1994
			CA	2041818 A	05-11-1991
			CS	9101292 A	12-11-1991
			DE	59105957 D	17-08-1995
			DE	59108853 D	23-10-1997
			DK	455155 T	13-11-1995
			DK	589488 T	04-05-1998
			EP	0589488 A	30-03-1994
			ES	2075255 T	01-10-1995
			ES	2109412 T	16-01-1998
			FI	912151 A	05-11-1991
			GR	3017064 T	30-11-1995
			GR	3025547 T	31-03-1998
			HU	214335 B	02-03-1998
			IE	911507 A	06-11-1991
			ΙE	80651 B	04-11-1998
			IL	98030 A	31-12-1995
			JP	2944777 B	06-09-1999
			JP	4225944 A	14-08-1992
			KR-	183024 B	15-05-1999
			NO	174803 B	05-04-1994
			NZ	238032 A	27-02-1996
			PT	97544 A,B	31-01-1992
			SG	45439 A	16-01-1998

Information on patent family members

nal Application No
PCT/EP 01/04278

Patent document cited in search report		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
EP 0455155	Α	<u> </u>	RU	2002737 C	15-11-1993
			US	5292753 A	08-03-1994
			US	5395957 A	07-03-1995
			US	5648386 A	15-07-1997
•			US	5248695 A	28-09-1993
			ZA	9103337 A	27-01-1993
EP 0341559	Α	15-11-1989	DE	3815480 A	16-11-1989
			AU	614362 B	29-08-1991
			ΑU	3406389 A	09-11-1989
			DK	220389 A	07-11-1989
			HU	50291 A,B	29-01-1990
			IL	90181 A	08-07-1993
			JP	2011525 A	16-01-1990
			NZ	228999 A	26-07-1991
			ZA	8903261 A	30-01-1991

les Aktenzeichen PCT/EP 01/04278

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D265/36 C07D235/06 C07D413/12 A61P11/00 A61K31/536 A61K31/4184

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	o des la Detrocht kommanden Telle	Data Assessed No.
Nategorie	Bezeichnung der Veröffenllichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht Kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	EP 0 321 864 A (BOEHRINGER INGELF ;BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE)) 28. Juni 1989 (1989-06-28) das ganze Dokument	IEIM KG	1–17
Y	US 4 460 581 A (SCHROMM KURT ET 17. Juli 1984 (1984-07-17) das ganze Dokument	AL)	1–17
A	WO 91 00088 A (BOEHRINGER INGELHE FRANCE) 10. Januar 1991 (1991-01- Ansprüche		1–17
A	EP 0 455 155 A (BOEHRINGER INGELH VETMED) 6. November 1991 (1991-11 Ansprüche		1–17
		-/	
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffer aber ni "E" älteres i Anmel "L" Veröffer schein andere soll od ausgel "O" Veröffer eine Bi "P" Veröffer dem bi	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	 T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Annetdung nicht kolfidiert, sondern nut Erfindung zugrundellegenden Prinzips Theorie angegeben ist Veröffentlichung von besonderer Bedet kann alleln aufgrund dieser Veröffentlicht erfinderischer Tätigkeit beruhend beträmter "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedet kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichung dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann Veröffentlichung, die Mitglied derselben 	I worden ist und mit der r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden itung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf chtet werden itung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und naheliegend ist
	Abschlusses der Internationalen Recherche 7. August 2001	Absendedatum des Internationalen Re 29/08/2001	cherchenberichts
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde		
rane und r	Costaniscrium der internationalen Hecherchenbenorde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter Chouly, J	

In lonales Aktenzeichen
PCT/EP 01/04278

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 341 559 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG; BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE)) 15. November 1989 (1989-11-15) das ganze Dokument	1-17

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentiamilie gehören

In nales Aktenzeichen
PCT/EP 01/04278

						01/042/8
	echerchenberich rtes Patentdokur		Datum der Veröffentlichung		tglied(er) der atentfamille	Datum der Veröffentlichung
EP	0321864	Α	28-06-1989	DE	3743265 A	29-06-1989
				AU	2702288 A	22-06-1989
				CZ	8808435 A	14-08-1996
				DD	280099 A	27-06-1990
				DK	700788 A	20-06-1989
				FI	885811 A	20-06-1989
				HU	53866 A,B	28-12-1990
				JP	2000239 A	05-01-1990
				MX	14253 A	01-09-1993
				NO	885598 A	20-06-1989
				NZ	227367 A	26-07-1990
				PH	27509 A	18-08-1993
				PL	276549 A	21-08-1989
				PT	89234 A,B	29-12-1989
				SU	1628854 A	15-02-1991
				US	5223614 A	29-06-1993
				YU	228688 A	31-08-1990
				ZA 	8809387 A	29 - 08-1990
US	4460581	A	17-07-1984	PH	21222 A	21-08-1987
WO	9100088	Α	10-01-1991	FR	2648709 A	28-12-1990
		•		AU	5953090 A	17-01-1991
			,	CA	2035470 A	24-12-1990
				EP	0431154 A	12-06-1991
				JP	4501568 T	19-03-1992
EP	0455155	Α	06-11-1991	DE	4014252 A	07-11-1991
				AT	124932 T	15-07-1995
				AT	158277 T	15-10-1997
				AU	645313 B	13-01-1994
				AU BG	7611191 A	07-11-1991
				BG	60743 B 94342 A	29-02-1996 30-06-1994
				CA	2041818 A	05-11-1991
				CS	9101292 A	12-11-1991
				DE	59105957 D	17-08-1995
				DE	59103957 D 59108853 D	23-10-1997
				DK	455155 T	13-11-1995
				DK	589488 T	04-05-1998
				EP	0589488 A	30-03-1994
				ES	2075255 T	01-10-1995
				ES	2109412 T	16-01-1998
				FI	912151 A	05-11-1991
				GR	3017064 T	30-11-1995
				GR	3025547 T	31-03-1998
				HU	214335 B	02-03-1998
				IE	911507 A	06-11-1991
				ΙE	80651 B	04-11-1998
				IL	98030 A	31-12-1995
				JP	2944777 B	06-09-1999
				JP	4225944 A	14-08-1992
				KR	183024 B	15-05-1999
				NO	174803 B	05-04-1994
				N7	238032 A	27-02-1996
				NZ		
				PT	97544 A,B	31-01-1992

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

In ales Aldenzeichen
PCT/EP 01/04278

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patenttamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 04551	55 A	<u></u>	RU	2002737 C	15-11-1993
			US	5292753 A	08-03-1994
			US	5395957 A	07-03-1995
			US	5648386 A	15-07-1997
			US	5248695 A	28-09-1993
			ZA	9103337 A	27-01-1993
EP 03415	59 A	15-11-1989	DE	3815480 A	16-11-1989
			AU	614362 B	29-08-1991
			AU	3406389 A	09-11-1989
			DK	220389 A	07-11-1989
			HU	50291 A,B	29-01-1990
			IL	90181 A	08-07-1993
			JP	2011525 A	16-01-1990
			NZ	228999 A	26-07-1991
			ZA	8903261 A	30-01-1991